

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT Patentschrift ® DE 100 57 832 C 1

(21) Aktenzeichen: 100 57 832.2-35 ② Anmeldetag: 21. 11. 2000

(ii) Offenlegungstag:

(45) Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 21. 2. 2002 (f) Int. Cl.⁷:

A 61 B 5/145 A 61 B 5/15

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinhaber:

Paul Hartmann AG, 89522 Heidenheim, DE

(7) Vertreter:

Dreiss, Fuhlendorf, Steimle & Becker, 70188 Stuttgart

① Erfinder:

Wurster, Thomas, Dr., 89522 Heidenheim, DE: Krzysztof, Malowaniec, 89522 Heidenheim, DE

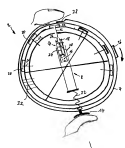
Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> 59 51 492 A 47 87 398 US ÚS 46 27 445 ĒΡ 06 54 659 A1 ΕP 04 75 692 A1 EP 04 49 525 A1 wo 92 07 263 A1

(54) Blutanalysegerät

Die Erfindung betrifft ein Blutanalysegerät mit einer ein Stechelement (12) aufweisenden Blutentnahmevorrichtung (8), mit einem ein Meßfeld definierenden membranartigen Testmittel (30), mit einer eine Auswerteelektronik umfassenden Auswerteeinrichtung (38) und mit einer Anzeigeeinrichtung (44), die ein als ein einziges Gerät handhabbares Komplettsystem bilden; um ein derartiges Gerät dahingehend weiterzubilden, dass es benutzerfreundlicher bedienbar ist, wird vorgeschlagen, das Gerät so auszubilden, dass eine Mehrzahl von Testmitteln (30) in das Gerät einsetzbar ist, die zur Durchführung mehrerer Messungen nacheinander in eine Arbeitsposition bringbar sind, in der sie mit der Auswerteeinrichtung (38) zusammenwirken können, dass die Blutentnahmevorrich tung (8) ebenfalls eine Mehrzahl von Stechelementen (12) aufweist und dass bei Positionierung eines jeweiligen Testmittels (30) in der Arbeitsposition ein Stechelement (12) durch das Testmittel (30) hindurchstoßbar und in die Hautoberfläche eines Benutzers einstechbar ist, die an einer der Arbeitsposition zugeordneten Stechposition (28) am Gerät angelegt ist, so dass aus der Hautoberfläche austretendes Blut direkt das Testmittel (30) beaufschlagen





[0001] Die Erfindung betrifft ein Blutanalysegerät nach dem Oberbegriff des Anspruchs 1 zur Bestimmung eines Analyten wie Fructosamin, Lactat, Cholesterol, insbesondere Glucose, an unmittelbar zuvor entnommenen Minimalstmengen von Blut eines Benutzers.

10002] Die Erfindung befasst sich mit solchen Blutanalysegeräten, die ausgehildet sind mit einem ein Meßfeld definierenden membranartigen Testmittel, welches mit der entnommenen Mimmalmenge von Blut benetzt wird und Testreagenzien umfasst, mit einer eine Auswerteelektronik umfassenden, beispielsweise optisch, vorzugsweise reflektometrisch, oder elektrochemisch arbeitenden Auswerteeinrichtung und mit einer Anzeigerinrichtung, wobei die vorstehend erwähnten Komponenten ein als ein einziges Gerät

[9003] Ein derartiges Analysegerffi ist bspw. aus der US-Patentschrift US-A-4,787,398 bekannt. Dieses Blutzuckermeßgerfät umfasst ein Grundgerät mit einer Scößelanort-20nung zum Auslenken eines Stechelements um mit einer Auswertecinrichtung und einer Anzeigeeinrichtung. Für jode Messung muß an dem Grundgerät eine auswechselbare Einheit angeordnet werden, welche das Stechelement und ein mit Blut zu benetzendes Testmittel in Form eines Teststreifens umfasst. Diese auswechselbare Einheit wird nach iedem Gebrauch verworfen.

[9004] Hiervon ausgehend liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, ein Blutanalysegerät so weiterzubilden, dass es weniger einzeln zu handhabende Komponenten aufweist und damit einfacher bedienbar und benutzerfreundlicher ist

10005] Ein aus IP 0.449 525 Al bekanntes Blutandlysegerät unfasst zwar ebenfalls eine integrierte Auslösevorrichtung für ein Stechelement. Vor jeder Inbetriebnahme 38 muß aber ein neues Stechelement manuell in die Auslösevorrichtung als Tell der Blutenhahmevorrichtung eingesetzt werden, und danach muß ein Teststreifen in das Gerät eingesetzt werden.

[0006] Auch US-A-4,627,445 zeigt ein Komplettsystem 40 für ein Blutzuckermeßgerät im vorstehenden Sinne. Auch hier muß aber vor jeder Messung eine neue auswechselbare Einheit aus Stechelement und Testmittel aufwendig an einem Grundgerät montiert und danach demontiert werden. [0007] Entsprechendes zeigt US-A-5,951,492. Gemäß 45 dieser Druckschrift umfasst eine wegwerfbare Einheit eine kapillare Röhre, an deren körperabgewandtem Ende ein Teststreifen vorgesehen ist, der mit der entnommenen Minimalmenge von Blut beaufschlagt wird. Die kapillare Röhre ist an ihrem Vorderende mit einem Stechelement ausgebildet. Wiederum muß vor und nach jedem Meßvorgang eine neue wegwerfbare Einheit der soeben beschriebenen Art montiert bzw. demontiert werden. Nach einem weiteren Ausführungsbeispiel ist im Bereich der benutzerzugewandten Stirnseite des Geräts ein querverlaufender Schlitz vorge- 55 sehen, durch den eine poröse Testmembran mit Träger eingesteckt werden kann, die dann von dem Stechelement beim Stechvorgang durchstoßen wird.

[9008] US-A-5.971,941 zeigt nach einer Ausführungsform ein Komplettsystem im vorstehend geschlickerten Os-Sinne, wobei eine Kassette mit ungebrauchten streifenförmigen Testmitteln in ein Graundgerät eingesetzt und dann mittels eines Schiebers ein jeweiliges Testmittel in eine jeweilige Arbeitsposition gebracht werden kann. Über eine Auslösseinrichtung, welche einen Teil der Blutentmahmetoverlichtung hildet, wird mittels eines Stößels eine in einem jeweiligen Teststreifen untergebrachte Nadel zur Blutentnahme nach außen gestößen, um die Hautoberfülsche eines

Benutzers zu durchstechen, dannit kapillares Blut zur Ansjwes gewonnen werden kann. Nühere Ausführungen, wie die
Analywe ausgeführt wird, lassen sich dieser Druckschrift
nicht enrinchmen. Nach einer weiteren in dieser Druckschrift
nicht erninchmen. Nastührungsform wird ein wegwerfbarer zylinderförmiger Aufstatz oder Einsatz beschrieben, welche
ein Stechelement und eine tabletenförmige Testmembran
mit einer Druchritistoffunng für das Stechelemen aufweit
Dieser Aufstatz oder Einsatz wird dann in eine Halteausnehnung einer Stößelanordung eingesetzt, weiche das Stecheinemet zur Blutentnahme nach außen drückt. Auch hier
nuß wiederum vor und nach jedem Testvorgang die wegwertbane Einheit moniter bzw. denmoniter werden.

[0009] Die eingangs erläuterte Aufgabe, eine bedienerfreundliche Weiterbildung eines Blutanalysegeräts der genannten Art zu schaffen, die auch eine sichere Blutversorgung des Testmittels mit möglichst geringsten Blutmengen gewährleistet, wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, dass eine Mehrzahl von Testmitteln in das Gerät einsetzbar ist. die zur Durchführung mehrerer Messungen nacheinander in eine Arbeitsposition bringbar sind, in der sie mit der Auswerteeinrichtung zusammenwirken können, dass die Blutentnahmevorrichtung ebenfalls eine Mehrzahl von Stechelementen aufweist, und dass bei Positionierung eines jeweiligen Testmittels in der Arbeitsposition ein Stechelement durch das Testmittel hindurchstoßbar und in die Hautoberfläche eines Benutzers einstechbar ist, die an einer der Arbeitsposition zugeordneten Stechposition am Gerät angelegt ist, so daß aus der Hautoberfläche austretendes Blut direkt das Testmittel beaufschlagen kann. [0010] Es soll also erfindungsgemäß eine Montage oder

Demontage vor und nach jedem Test-, Meß- oder Analysevorgang vermieden werden. Aus diesem Grund ist in dem Blutanalysegerät eine Mehrzahl von Testmitteln und vorzugsweise eine dieser Anzahl genau entsprechende Anzahl von Stechelementen vorgesehen, die nacheinander in die erwähnte Arbeitsposition bringbar sind und dann durch Betätigen oder Auslösen der Blutentnahmevorrichtung mit dieser zusammenwirken. Ein in der Arbeitsposition befindliches Stechelement wird dann durch das membranartige Testmittel hindurch in die Hautoberfläche eines Benutzers eingestochen, so dass die dabei gewonnene Minimalstmenge unmittelbar das membranartige Testmittel benetzt, ohne zuvor kapillare Röhren oder Spalte durchdringen zu müssen, die ihrerseits wiederum Blutvolumen beanspruchen, Um die Testmittel bzw. Stechmittel in die Arbeitsposition zu bringen und die Stechmittel zu betätigen, sind an sich beliebige mechanische oder elektromotorische Schalt- und Antriebsmittel denkbar. Die Anzahl der vorzugsweise als Einheit handhabbaren Testmittel und vorteilhasterweise auch der Stechmittel beträgt vorzugsweise 5 bis 75, insbe-

nommen wird.

[0011] Nach der Auswertung und Anzeige des Ergebnisses der Analyse, bspw. des Blutzuckergehalts, wird das jeweilige Testmittel aus der Arbeitsposition gebracht und dabei vorzugsweise gleich das nächstfolgende Testmittel in die Arbeitsposition gebracht.

sondere 14-28. Die Anzahlen 14 und 28 entsprechen einem

2 bzw. 4-Wochenrhythmus wenn pro Tag eine Analyse ge-

10012] Vor diesem Vorgang könnte das Stechelement wieder aus dem Testmittel beraugsezogen werden. Es erweist sich indessen als vorteilhaft, wenn das Stechelement nach dem Stechvorgang in dem Testmittel verbleibt und zusammen mit diesem aus der Arbeitsposition entfernbar ist, um ein neues Testmittel dort anzuordnen. Das Stechelement kann auch sowit zurückgezogen werden, dass es nicht über eine Fingerauflagelfläche des Gerätes vorsteht. Dies ist aber nicht zwingend erforderlich.

10013) Nach einer weiteren Ausführungsform der Effindung ist es denkbar, dass das Stechelement schon vor dem Stechvorgang mit dem membranartigen Testmittel verbunden ist und zusammen mit diesem in das Gerät einsetzbar und in die Arbeitsposition verlagerbar ist. Das Stechelement 5 kann dabei bereits in das membranartige Testmittel eingesteckt oder durch dieses hindurch gesteckt sein.

[0014] Nach einem Stech- und Meßvorgang können gebrauchte Stechelemente und Testmittel einzeln oder gemeinsam auswerfbar sein oder sie können in eine Speicher- und 10 Entsorgungsposition gebracht werden.

[0015] In Weiterbildung der Erfindung sind die Testmittel auf einem gegenüber einem Gehäusegrundsörper beweglichen, vorzugsweise dreibharen Träger angeordnet und mit diesem in den Gehäusegrundsörper des Geräte einsetzbar. 21 Die Testmittel können dann nacheinander durch Drehen des Trägers in die Arbeitsposition bzw. aus der Arbeitsposition beraus in eine Speichere und Eintsorgungsposition gebracht werden.

[0016] Dabei sind die Testmittel vorteilhafterweise so auf 20 dem Träger angeordnet, dass hie jeweilige Flächennormale in radialer Richtung im Bezug auf den drehbaren Träger verläuft. Der Träger ist desweiteren vorzugsweise ringartig ausgebildet und um das Ringzentrum drehbar gelagert.

[0017] Vorzugsweise ist ein Schutz gegen Verschmut-2szung, Kontamitation und Einwiktung von Feuchtigkeit vorzusehen. Der Trätger kann hierfür vorteilhafterweise kassettenförring geschiessen ausgebütet sein. Der Trätger kann dann über fenster- oder blendenartig verschließbare und freigebbare Üflinungen verfügen, um mit dem Stoßmecha-30 nismus zusammenzuwirken und das Stechelement zur Ausführung des Stechvorgangs nach außen treten zu lassen bzw. Blut zu den Teismitten glenagen zu lassen. Als weiteren Schutz, insbesondere vor Luffeuchtigkeit, könnten die Testmittel alternativ oder zusätzlich durch folleanräge Abdeck-33 mittel überfangen sein, die dann in der Arbeitsposition ent-fernbar sind.

[0018] Innerhalb der Ringform ist dann vorteilhafterweise die Blutentnahmevorrichtung mit den mehreren Stechelementen untergebracht. Hierzu ist es denkbar, dass innerhalb 40 der Ringform eine Auslösevorrichtung, wie sie an sich bekannt und bspw. in den eingangs erwähnten Druckschriften beschrieben ist, untergebracht ist. Beispielsweise ist eine stößelartige Stoßanordnung verwirklicht, welche auf die körperabgewandte Seite eines in der Arbeitsposition ange- 45 ordneten Stechelements so einwirkt, dass es in die Hautoberfläche eines Benutzers eindringt. Es wäre auch denkbar, dass ein jeweiliges Stechelement in der Arbeitsposition in eine klemmende Anordnung etwa zwischen aufeinander zu bewegbaren Backen des Stoßorgans genommen wird, so 50 dass mit Vor- und Zurückbewegen des Stoßorgans das Stechelement nach außerhalb des Geräts bewegt und wieder zurückgezogen werden kann. Jedenfalls bildet die Antriebseinheit der Blutentnahmevorrichtung, welche also ein jeweiliges Stechelement durch das membranartige Testmittel hin- 55 durch in die Hautoberfläche eines Benutzers stößt, einen Teil des Grund- oder Basisgeräts, wie auch die Auswerteeinrichtung und die Anzeigeeinrichtung. Demgegenüber bilden die membranartigen Testmittel und die Stechelemente wegwerfbare Elemente, die in einer vorbestimmten Konfigura- 60 tion, etwa durch Anordnung auf einem Träger in den Gehäusegrundkörper eingesetzt werden,

[0019] Es erweist sich desweiteren als vorteilhaft, wenn die Stechelemente – wie bereits erwähnt – ebenfalls auf einem drebharen Träger, vorzugsweise auf demselben Träger 65 wie die Testimitel, in das Blutanalysegerät eingesetzt werden. Durch Drehen des oder der Träger wird dann ein jeweiliges Stechelement obenfalls in Arbeitsposition gebracht,

also in eine Position, wo es von dem Stoßorgan der Blutentnahmevorrichtung beaufschlagt oder von diesem in klemmender Anordnung gegriffen und zur Ausführung des Stechvorgangs schlagartig bewegt werden kann.

10020] Es erweist sich als insgesamt vorteilhaft, wenn das Blutanalysegerät eine im wesentlichen kreisscheibenförmige Außenkontur aufweist, da es solchermaßen bequem mit den Händen des Benutzers ergriffen und gehalten werden kann.

100211 In weiterer Aushildung dieses Erfindungsgedankens weist das Gerät einander gegenüberliegend eine Stechposition zum Anlegen der zu stechenden Hautoberfläche und eine Auslöseposition zum Auslösen des Stechvorgangs durch manuelle Betätigung einer Auslösetaste auf.

15 [0022] Vorteilhafterweise wird das Gerät dam dadurch gehalten, dass ein Benutzer das Gerät mit zwei Fingern an der Stechposition und der Ausfösetaste hält. Die Ausfösetaste ist dabei vorteilhafterweise ergonomisch zum Ergreifen mittels des Daumens eines Benutzers ausgefornt. Sie verfügt vorzugsweise über einen Druckpunkt, der zum Ausfösen des Succhvorgangs übervunden werden muß. Eis erweist sich aus Sicherheitsgründen als vorteilhaft, wenn der Stechvorgang nur dann ausgelöst werden kann, wenn beide Einger ihre bestimmungsgemäße Position eingenommen haben. 5 Dies könnte dunch Berüftrungssensoren oder auch über eit.

nen Druckpunktmechanismus verwirklicht werden.

[0023] Es wird aber daraut hingewiesen, dass anstelle eines nadel- oder lanzettenförmigen Stechelements, welches in an sich bekannter Weise zur Ausführung des Stecherose gangs in Richtung auf die Hautoberfläche eines Benutzers vorzugsweise schlagarig bewegt wird, indem bsyw. eine federvorgespannte Stoßeinrichtung ausgelöst wird, auch ein Laserstrahl verwendet werden kann. Die hiezzu erforderliche Laserflichtqueile gelört dam zu den nicht wegwerfbaren.

Systemkomponenten des Blutanalysegeräts. Auch bei dieser Lösung kann ein jeweiliges Testmittel mit einer Öffnung versehen sein, durch welche der Laserstrahl hindurchtreten kann.

[9024] Weitere Merkmale, Einzelheiten und Vorteile der Erfindung ergeben sich aus den beigefügten Patentansprüchen und aus der zeichnerischen Darstellung und nachfolgenden Beschreibung einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung.

[0025] In der Zeichnung zeigt:

5 [0026] Fig. 1 eine schematische Anordnung einer ersten Ausführungsform eines erfindungsgemäßen Blutanalysegeräts:

[0027] Fig. 2 eine Schnittansicht des Blutanalysegeräts nach Fig. 1.

[0028] Die Fig. 1 und 2 zeigen eine schematische Ansicht eines erfindungsgemäßen Blutanalysesystems, wobei Fig. 1 eine Ansicht in das Innere bei abgenommenem Deckel und Fig. 2 eine schematische Schnittansicht darstellt. Das insgesamt mit den Bezugszeichen 2 bezeichnete Blutanalysegerät in Form eines Blutzuckermeßgeräts umfasst einen Gehäusegrundkörper 4 und einen abnehmbaren Deckel 6. Im Inneren des Gehäusegrundkörpers 4 ist eine Blutentnahmevorrichtung 8 mit einem Stoßmechanismus 10 und einem Stechelement 12 in Form einer Nadel untergebracht. Die Blutentnahmevorrichtung 8 wirkt mit einer Auslösetaste 14 an der schmalen Außenseite des scheibenförmigen Gehäusegrundkörpers 4 zusammen, Der Stoßmechanismus 10 umfasst eine Stoß- und eine Rückzugsfeder 16, 18, die beide nur schematisch angedeutet sind. Über mechanische Kopplungs- und Steuermittel 20 kann durch Drücken der Auslösetaste 14 und Überwinden eines Druckpunktmechanismus 22 der Stoßmechanismus 10 ausgelöst werden, so dass unter Vorspannung der Stoßfeder 16 ein Stößel 24 nach radial auBen sehnellt, dabei das Stechelement 12 zwischen Backen 26 klemmend aufnimmt und nach radial nach außen stößt und unmittelbar danach unter der Wirkung der Rückzugsfeder 18 wieder geringflügig zurückzieht. Dabei dringt das Stechelement 12 kurzzeitig beter die der Auslösetaste radial 3 gegenüberliegende Fingerauflageflüche 28 an der Außenseite des Gehäusegrundförpers 4, welche eine Stechposition definiert, vor und sicht dabei mit vorbestimmter Geschwindigkeit und Eindringtiefe in die Hautoberflüche eines Benutzers kurzzeitig ein, um dort eine Minimalstmenge von Blut 10 austreten zu lassen.

[0029] Beim Nachaußenschnellen des Stechelements 12 wird ein membraartigse Tistenitutel 30, welches auf noch näher zu beschreibende Weise in der unmittelbaren Nähe hinter der Flingerauflagefläche 28 angeordnet ist, von dem 15 Stechelement 12 durchdrungen. Das aus der Hautoberfläche austretende Blut benetzt dann unmittelbar die nach außen gewandte Oberfläche des membraantigen mit Reagenznritteln verschenen Testmittels 30.

[0030] Wie aus den Figuren ersichtlich, ist eine Mehrzahl 20 von Testmitteln 30 und diesen jeweils zugeordneten Stechelementen 12 vorgesehen, Die Testmittel 30 und Stechelemente 12 sind auf einem ringförmigen Träger 32 angeordnet, bspw. sind über den Umfang oder einen Teilumfang des ringsförmigen Trägers 32 acht oder zehn Paare von Testmit- 25 teln 30 und Stechelementen 12 angeordnet. Der Träger 32 ist bei abgenommenem Deckel 6 in eine komplementär ausgebildete und um das Ringzentrum drehbare Aufnahmeeinrichtung 34 einsetzbar. Es wären aber auch Ausführungsformen denkbar, bei denen der Deckel zum Einsetzen des Trä- 30 gers nicht abgenommen zu werden braucht, sondern eine nach oben offene Ausnehmung zum Einsetzen eines kassettenförmig geschlossenen Trägers 32 aufweist. Hierdurch wird ein Schutz gegen Verschmutzung, Kontamination und Einwirkung von Feuchtigkeit erreicht. Der Träger 32 kann 35 dann über fenster- oder blendenartig verschließbare und freigebbare Öffnungen verfügen, um mit dem Stoßmechanismus zusammenzuwirken und das Stechelement zur Ausführung des Stechvorgangs nach außen treten zu lassen bzw. Blut zu den Testmitteln gelangen zu lassen. Als weiteren 40 Schutz insbesondere vor Luftfeuchtigkeit könnten die Testmittel alternativ oder zusätzlich durch folienartige Abdeckmittel überfangen sein, die dann in der Arbeitsposition entfernbar sind.

[0031] Wie aus den Figuren zu ersehen, sind die mem- 45 branartigen Testmittel so angeordnet, dass sie mit ihrer Flächennormalen in radialer Richtung bzgl, des Ringzentrums angeordnet sind, Durch Betätigen eines schieberartigen Tasters 36 an der Außenseite des Gehäusegrundkörpers 4 wird die Aufnahmeeinrichtung 34 und mit ihr der darin form- 50 schlüssig gehaltene und positionierte Träger 32 in eine diskrete weitere Winkelposition gedreht, so dass aufeinanderfolgend die Paare von Testmitteln 30 und Stechelementen 12 in eine Arbeitsposition gebracht werden, in der das Stechelement mit dem Stoßmechanismus 10 zusammenwirken 55 kann, Auf diese Weise wird das Blutzuckermeßgerät durch Einsetzen des vorzugsweise kassettenförmig ausgebildeten Trägers 32 mit einer Anzahl von bspw. zehn Testmitteln und Stechelementen für zehn Messungen konditioniert. Nach einer Messung braucht lediglich der Taster 36 betätigt zu wer- 60 den, um das nächste Paar von Testmittel und Stechelement in die Arbeitsposition zu bringen. Weitere Montage- oder Demontageschritte vor und nach einem jeweiligen Meßvorgang sind nicht erforderlich. Gebrauchte Testmittel und Testelemente werden mit dem Träger in eine Speicher- oder 65 Entsorgungsposition gebracht, welche der Arbeitsposition in Uhrzeigersinnrichtung folgt. Es wäre aber auch denkbar, einen Auswerfmechanismus vorzusehen, der ein jeweiliges

gebrauchtes Paur zur lintsorgung auswirft, was jedoch als weniger bevorgut angesehen wind, da dann unmittelbar weniger bevorgut angesehen wind, da dann unmittelbar schütze Anordhung der gebrauchten Paure innerhalb des schütze Anordhung der gebrauchten Paure innerhalb des kassettenförmigen Trätgers 32 wird demgegenüber bevorzugt, Nach Durchführung der vorbestimmten Anzahl von Analysen wird der kassettenförmige Trätger entfernt und entsorgt und durche einen neuen ersten.

100321 Dadurch, dass das Stechelement I2 beim Stechvorgang das membrantige Testinitet 30, vorzugsweis in dessen Zentrum durchdringt ist sichergestellt, dass das Testmitelt in ummittelbarer Nibre zu der Einsichstelle an der Hautoberfläche des Benutzers positionieri ist. Das dort austretende Blut wirk sofort und vor allem gleichmäßig an das 1 Testgebiet des Testmittels abgegeben und zwar ausch dann, wenn nur gefrange Bluttenegen zur Verfügung setzen.

10033] In dargestellten ¹all sind die Stechelemente 12 auf eine Triger 25 zo angeorinet, tass sie, wom der Stoßnechanismus 10 auf sie einwirkt das Zentrum des Teismitchen Bod durchstelen, Hierfür kann es sich als vorelichtel erweisen, wenn die Stechelemen 12 bereits so auf dem Triger 22 angeordnet sind, dass ihre Nadelspitz, zumindest teilweise in Dickenrichtung in das zugeordnete Teismittel 30 eingedrungen ist. Hierdurch wird eine Positionierungshilfe erreicht. Its kann in dem Teismittel 30 auch eine durchgehende Tültungsöffnung sollte aber vorzugs weise geringer sein als der Außendurchmesser des Stechelemens um zu verhindern, dass durch einen Spall zwischen der Außenderheiliche des Stechelements und der Führungsöffnung Blut in Rücher, dass durch einen Spall zwischen der Außenderheilighe des Stechelements und der Führungsöffnung Blut in Rüche des Stechelements und der Führungsöffnung Blut in Rüche ung auf die Röckseite des Stentintels hindurchfrügt.

10034] Im Inneren des Blutzuckermeßgeräts ist auch eine nisch bekannte Auswerteninchtung 38 vorgesehen. Eine opische, vorzugsweise reflektometrische Auswerteeinheittung kann eine I ichtquelle 40 und einen Sensor 42 zur rekeiometrischen Messung der Färbung der Rückseite des membranartigen Testmittels 30 umfassen, wo die Analysereaktion vort in der Blutprobe enthaltener Glükose mit dem Test- oder Nachweisreagenten statfindet (enzymatische Redox-Reaktion). Die Prinzipien einer optischen Auswerteeinrichtung sind zum Beispiel in EP-A-0 654 659 und EP-A-0 475 692 beschrieben.

10035] Im Falle der Anwendung des elektrochemischen Sheßpfrizips entfällt die oplische Auswerteeninfehung. Die enzymatische Redox-Reaktion wird statt dessen über Detektion von elektrischem Strom bzw. Spannung an einer Elektrocke quantifiziert (z. B. beschrieben in EP-A-0 552 223). [0036] Die Auswerteeinfehung 38 umfassi in an sich beo kannter Weise eine Auswerteelektronik, die mit einer Anzeigeeinrichtung 44 zusammenwirkt, die beispielsweise in Form einer ICD-Anzeige das Testergebnis, etwa den Blutzuckergehalt angibt. Eis könnten mittels der Auswerteeinrichtung auch weitere Auswerte, Anzeige- und Vergleichs-Sfunktionen mit zuvorg especieherten MeB- oder Auswerteiaten durchgeführt, gegebenenfalls gespeichert und deren Ergebnis angezeigt werden.

[0037] Das erfindungsgemäße Blutanalysegerit stellt danet in Kompletsystem dar, welches bei der Blutzuckermessung nicht die separate Handhabung von Teststreifen oder Stechlanzetten erfordert. Das Gerät wird durch Einsetzen des kassettenförmigen Trägers 32 mit Testmitteln 30 und Stechelementen 12 für eine bestimmte Anzahl von Messungen vorbereitet, für welche keinrelei weitere Montageoder Demontageschritte oder die separate Handhabung von weiteren HillStutisteln erforderlich ist.

Patentansprüche

1. Blutanalysegerät mit einer ein Stechelement (12) aufweisenden Blutentanhauverichtung (8), mit einem aufweisenden Blutentanhauverichtung (8), mit einem ein Meßfeld definierenden membranartigen Tesamittel 5 (30), mit einer eine Auswertecktronit unträssenden Auswertecinrichtung (438) und mit einer Anzeigeeinrichtung (438) und ein als ein einziges Geteilt handhabbares Komplettsystem bilden, dadurch gekennzeichnet, dass eine Mehrzahl von Testimiteln (30) in das Gerit 10 das eines kehrzahl von Testimiteln (30) in das Gerit 10 einsetzbar ist, die zur Durchführung mehrerer Messungen nachelnander in eine Arbeitsposition bringbar sind, in der sie mit der Auswerteeinrichtung (38) zusammenwirkten Können.

dass die Blutentnahmevorrichtung (8) ebenfalls eine 15 Mehrzall von Stechelmenten (12) aufweist, und dass bei Positionierung eines jeweiligen "Iestmittels (30) inder Arbeitsposition ein Stechelment (12) durch das "Bestmittel (30) hindurchstoßbar und in die Hautschriftliche eines Benutzers einstechbar ist, die an einer 20 der Arbeitsposition zugeordneten Stechposition (28) am Geräft angelegt ist, so dass aus der Hautoberfläche ausstechnels Blut direkt das Testmittel (30) beaufschla-

 Blutanalysegerät nach Anspruch 1, dadurch ge- 25 kennzeichnet, dass das Stechelement (12) nach dem Stechvorgang in dem Testmittel (30) verbleibt und zusammen mit diesem aus der Arbeitsposition entfernbar ist, um ein neues Testmittel dort anzuordnen.

3. Blutanalysegerät nach Anspruch I oder 2, dadurch 39 gekennzeichnet, dass das Stechelment (12) schon vor dem Stechvorgang mit dem Testmittet (30) handhabbar verstellt and in die Arbeitsposition verlagerbar ist. 4. Blutanalysegerät nach Anspruch 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass gebrauchts Stechelmente (12) und Testmittet (30) auswertbar oder in eine Speichere und Entsorgungsposition bringbar sind.

5. Blutanalysegerät nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzichen, dass die Tesmittel 4(30) auf einem gegenüber einem Gehäusekörper (4) beweglichen Träger (32) angeordnet und mit diesem in den Gehäusekörper (4) des Geräts einsetzbar sied. 6. Blutanalysegerät nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Testmittel (30) so auf dem Tits-45

kennzeichnet, dass die Testmittel (30) so auf dem Ttäger (32) angeordnet sind, dass die jeweilige Flächennormale der Testmittel in radialer Richtung verläuft. 7. Blutanalysegerät nach Anspruch 5 oder 6, dadurch

gekennzeichnet, dass der Träger (32) ingartig ausgebildet ist und um das Ringzentrum drehbar ist.

8. Blutanalysegerät nach Anspruch 5, 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass innerhalb der Ringform die Stechvorrichtung unterzebracht ist.

9. Blutanalysegerät nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Stechmittel 55 (12) auf einem gegenüber einem Gehäusekörper (4) drehbaren Träger (32) angeordnet und mit diesem in den Gehäusekörper (4) des Geräts einsetzbar sind.
10. Blutanalysegerät nach Anspruch 9, dadurch ge-

 Blutanalysegerät nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Stechelemente (12) und die 60 Testmittel (30) auf demselben Träger (32) angeordnet sind

 Blutanalysegerät nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Gerät eine im wesentlichen kreisscheibenförmige Außenkonfür aufweist.

 Blutanalysegerät nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Gerät einander gegenüberliegend die Stechposition (28) zum Anlegen der zu stechenden Hautoberfläche und eine Auslöseposition zum Auslösen des Stechvorgangs durch manuelle Betätigung einer Auslösetaste (14) aufweiet

13. Blutanaly segerüt nach Anspruch 12. dadurch gekennzeichnet, dass das Geirt dadurch gehalten werden kann, dass ein Benutzer mit zwei Fingern das Gerät an der Stechposition (28) und der Ausfösetaste (14) hält. 14. Blutanalysegerät nach einem oder mehreren der vorstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch eine Sicherheitseinschitung, die ein Ausfösen des Siechvorgangs orst bei bestimmungsgemäßer Handhabung des Geräts erlaubt.

 Blutanalysegerät nach Anspruch 12, 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Auslösetaste (14) ergonomisch zum Ergreifen mittels des Daumens eines Benutzers ausseformt ist.

 Blutanalysegerät nach Anspruch 12, 13, 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Auslösetaste (14) über einen Druckpunkt verfügt, der zum Auslösen der Stechvorrichtung überwunden werden muß.

17. Blutanalysegerät nach einem oder mehreren der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Anzahl der als Einheit handhabbaren Testmittel 5 bis 75, vorzugsweise 14–28, beträgt.

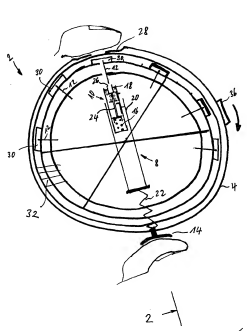
Hierzu 2 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.7:

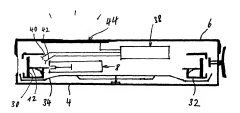
DE 100 57 832 C1 A 61 B 5/145 Veröffentlichungstag: 21. Februar 2002





Nummer: Int. Cl.⁷: Veröffentlichungstag:

DE 100 57 832 C1 A 61 B 5/145 21. Februar 2002



Fix 2